PAT-NO:

JP404087156A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 04087156 A

TITLE:

NONAQUEOUS ELECTROLYTE BATTERY

PUBN-DATE:

March 19, 1992

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

YOSHIMURA, SEIJI TAKAHASHI, MASATOSHI

FURUKAWA, SANEHIRO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

SANYO ELECTRIC CO LTD

N/A

APPL-NO:

JP02199519

APPL-DATE:

July 26, 1990

INT-CL (IPC): H01M006/16

ABSTRACT:

PURPOSE: To improve the self-discharge characteristics by providing a negative pole consisting of lithium or lithium-included alloy, a positive pole, and electrolyte consisting of solute and solvent, and using solvent consisting of a specified compound for said solvent.

CONSTITUTION: A negative pole comprising lithium or lithium-included allow, a positive pole 7, and electrolyte comprising solute and solvent are provided, and for the solvent, solvent comprising at least one compound selected among a group including vinyl ethylene carbonate, 2-vinyl-1,3-dioxiolane, 1,2-dimetoxy ethylene, divinyl ether, N-vinyl imidazole, vinyl amine, and vinyl cyclohexane which include unsaturated carbon-carbon bond in a chain is used. Reaction of the solvent with the negative pole 1 during storage of a battery is thus restricted. Discharge characteristics after storage can thus be improved as well as the initial discharge characteristics.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

®日本節特許庁(JP)

①特許出顧公開

●公開特許公報(A)

平4-87156

Dint. Cl. 5

❷公開 平成4年(1992)3月19日

H 01 M 6/16

A 8222-4K

李査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

公発明の名称 非水系電解液電池

会出 顧 平2(1990)7月28日

大阪府守口市京阪本通 2丁目18番地 三洋電機株式会社内 伊発 大阪府守口市京阪本通2丁目18番地 三洋電機株式会社内 粡 の発 看 大阪府守口市京阪本通2丁目18番地 三洋電機株式会社内 弘 古川 **@%** 大阪府守口市京阪本通 2 丁目18番地 三洋電极株式会社 **砂出 顧** 弁理士 西野 卓嗣 外2名 20代 理 人

1129 AEE R

1, 見明の名称

非水果电解链电路

2. 特許研求の範囲

(1) りナウム成るいはリナウムを含む合金からなる気盛と、正価と、部質と部様からなる電解設とを唱え、明記部域として、不能和の炭素-炭結合を耐式に有するピニルエチレンカーボネート、2-ピニル-1.8-シャキソラン、1.2-シナキシェチレン、リピニルエーテル、1-2-シナキシェチレン、リピニルエーテル、1-2-シナキシェチレン、リピニルエーテル、1-2-シャンのリール、ピニルアミン、ピニルシクロへキサンの群から遊ばれた少なくとも一つの化合物からなる路域を用いたことを特徴とする非水系電解膜電

3. 現明の詳細な異用

(イ) 産業上の利用分野

本見明は、リチウム点るいはリチウムを含む合金からなる食価と、正価と、物質、及び物価からなる食師技と、を備えた非水系を解放電池に関する。

(ロ) 延泉の技術

非水系電解線電池は、単位体積点りのエチルギ 密度が高く、且つ自己放電車が低いという利点を おしている。

ところで電解線を構成する部費としては一般に 基型実験リチウムが用いられているが、この選型 実施リチウムを用いた場合には電池の低温放電特 性に誰があり、また通磁素度リチウムは非常に酸 化力が大であるため有機溶媒を酸化してしまうと いう欠点があった。

これを解決する手段として、例えば特別駅58-65264号公開や特別駅58-163176号公開に示されているように、ファ家を含むリチウム塩を放棄したて用い、別記鉄塩放電特性を改善するとともに、有機熔送の酸化を抑制する技術があった。

しかしながらファ累を含むリチウム斑を移貨に 用いた場合、電路的材料が高まし、電解線中に溶 解した電磁的材料が食板表面に折出するので、電 圧体下、放電容板の減少等を引き起こし、電路の 化存物性を劣化をせるという問題点があった。

特別平4-87156 (2)

これを解決する方法として電解的に函数リチウムを認力をせるという教育を本義明者等は先に投 思した。

(ハ)発明が解決しようとする群脈

このようにお質例の改良によってお客、及び電 総合の酸化、異食を抑制し、放電特性、及び保存 特性を向上させる技術が従来から限々機器されて またが、一方の自己放電車の低下を目的とした技 構改良は余り成されていない。

そこで、本税明 おちは、自己放電の原因は負債 リチウムと必成との反応に起因することを見出し へ

本発明はかかる原因に個み、おぼとしてリチワムと反応しにくい不飽和の炭素-炭素結合を領式に有する化合物を用いて、自己放電物性を改善することを目的とする。

(エ) 課題を解決するための手段

本税明は、リチウム取るいはリチウムを含む合 むからなる負係と、正振と、お質と部級からなる な解説とも臨え、資配路線として、不均和の政策

ており、絶縁パッキング4の外間には、ステンレスからなり上記気振動3とは反対方向に断画略コキ状を成す正振数5が固定されている。この正振め5の内型回には正振集章体6が固着されており、この正振集等6の内面には正振7が固定されている。さらにこの正振7と前記気振1との回には、電解収が古扱されたセパレーク3が全体されている。

ところで、何紀正板7 は250-430tの塩度転倒で 熱処理した二酸化マンガンを活物質として用い、 この二酸化マンガンと、毎電解としてのカーボン 参末と、結着剤としてのファ累鬱動争家とを8:10 :5の重量比で混合し、次にこの混合物を加圧成形 した後、250-350tで熱処理して作戦した。

また自記気振しは、リチウム圧延載を再定す法 に打ち抜くことにより作扱した。

そして电解液としては、不能和の収象-安潔は 合を観式に有するピニルエチレンカーボネート と、1.2-リメトキシエチンとの等体限の综合指標 に、密質としてのトリフルオロメタンスルホン酸 -炭素給合を無式に有するピエルエチレンカーボネート、2-ピエル-1.3-ジオキソテン、1.2-ジメトキシエチレン、ジピエルエーテル、N-ピニルイとダゾール、ピニルアミン、ピニルシタロへキサンの群から選ばれた少なくとも一つの化合物からなる路線を用いたものである。

(ホ)作用

上記の知くお話として不能和の設置-炭素結合 を該式に有する化合物を用いたことにより、 故部 話と負帳リチウムとの反応が振めて少なくなった。

(へ) 実施例

OXXML

取1回は水発明による原平型非水泉電解液一次 電池の新面的を示し、リチウム食風からなる食桶 1は食桶塩能体2の内面に圧着されており、この 食紙筒電体2はフェライト系ステンレス側(SUS (30) からなる新田略コ宇状の食種の3の内部面 に図着されている。上記食種の3の問題はポリプ ロビレン性の始縁パッキング4の内部に固定され

りナウム (LiCF,50.) も1mol/8溶射したものを用いた。

これら正具係7.3、及び電解設を、セパレータ 8 を分して正具価的5.3円に前の、相み立てた電路を、以下本発明電路Aと称する。尚、紹み立てられた電路の電路径は20mm、電路単は2.5mm、電路車量は130mAHとした。

ORBELL

上記ピニルエチレンカーボネートの代わりに叙 式の設案-炭素総合を持たないエチレンカーボネートを用いた他は上記実施例(と関係にして電路 を作製した。このようにして作製した電池を比較 収益×と称する。

OKRI

上記本発明電路Aと、比較電池Xにおいて、初 別の数電特性を調べた。その結果を取る因、及び 第3回に示す。なお、第2回は電路組立て後、点 ちに温度25℃、負荷3kgで放電したときの放電特性 例であり、影3回は電池組立て後、温度GUTで3 ヶ月回信存(電車で4-5年回係存した場合に们

特例平4-87156(3)

当)した後、包皮25t、食育Sk&で放在したときの 放金特性関である。

上記事で、3国から明らかなように、本発明電像人と比較電極又とは初期の政電時性では同等の値を示している。しかしながら、保存像の放電時性を比較すると、本発明電像人の方が比較電極又より長時間(略10kの差)高い放電電圧を示し、長期保存後でも内間インピーダンスの増加が抑制されていることが分かる。

また、長期保存後の割配與電池A.Xを分解したところ、比較電池Xでは負傷リチウム表面が思く変色していたのに対し、本税明電池Aではそのような観象は見られなかった。

この結果より、比較電池Xでは保存中にエチレンカーボネートがリチウム食糧と反応し、この結果保存的数定物性が低下したものと考えられる。

ーガ、 本発明 電池人のように電解波の容線としてピニルエチレンカーボネートを用いると、 電子 使外性のピエル基がエチレンカーボネートと共振

四様の条件で向べた。その結果を火々軍4回、及び取5回に示す。これら第4、5回から明らかなように初期の放電特性は何電地B、Y共に同等であるが、保存後の放電特性は、比較電池Yより本発明電池Bの方が優れている(略15hの差)ことが分かる。

C TE M 1

的記支集例 3、及び支集例 2 では非水系の一次 電路について水発明電路を展明したが、次に非水 系二次電路に適用した実施例 3 について説明す

この非水系二次電路の構造は側記部1回に示す 避平型一次電路と同じであるが、正価7の法物質 として電電可能なマンガン製化物を用いた点が異 なっており、また、その電解液としては、不知の の設案-度量結合を観点に有するビエルエチレン カーボートと、1,2-ジノトキシエミンとの等 傾の適合部版に、原質としてのトリフルオロメタ ンスルホン微リチウムを1mal/IR解したものを用 いた点が異なっている。 リチウムとの反応を抑制し、この結果、保存後の 放電特性の低下を防止できたものと考えられる。 ○玄底倒え

電解級の形質としてLIPT。を用い、溶体として不能和の供案-供案結合を観式に有するエピニル-1.3-ジオキソランとプロピレンカーボネートとの事件級の認合部級を用いた他は、上記実施例1と 同様にして電路を作製した。

。このようにして伊賀した電砲を、以下本発用電 出日と称す。

〇比較所1

次に、2-ビュル-1,3-ジオキソランの代わりに 放式の改革-改憲総合を持たない1,3-ジオキソラ ンを用いる他は上紀実業例をと同様にして電格を 作製した。

このようにして作製した電路を以下比較電路Y と称する。

OXRI

上記4発用電磁器、及び比較電磁等の初期の数電物化と、保存性の数電物性とも、保存性の数電物性とも、保存法の数電

このようにして仲製した電路を本発明電視Cと なする。

ORBE

上記言範例3のビエルエチレンカーボネートの 代わりに観式の投票-投票組合を特たないエチレ ンカーボネートを用いた他は本見明電路Cと同様 にして比較電池2を得た。

OKRI

前記本税財産地でと、比較電地でとの完放電サイタル状態を行ってその特性を繋べた。ここでは、免放電電池を2mA、完電時間を3時間と1時間とは、免放電の級り高しにより超子電圧が2.0Vに建するまでの放電サイクル数を取った。電路和立て直接にサイタル状態を行った結果を移る間に来る。7月保存後にサイタル状態を行った結果を移り回に大々派す。

上記器 6。 7 関から18期のサイクル特性は興電 銀 C. Z とも関帯であるが、本発明電池 Cは保存 扱のサイタル特性に関して、比較電池をよりも低 れている(略25間の戦)ことが分かる。

特開平4-87156(4)

本規則は上記部鑑材料の他、1.2-ジメトキレエナレン、ジピエルエーテル、N-ピエルイミダゾール、ピニルアミン、ピニルシクロへキサンも回様の効果を生じることを確認した。

(ト) 是明の効果

以上以明したように本発明によれば、電磁の保存中に即爆が負債と反応することを抑制することができるので、初期の放電特性のみならず、保存・債の放電特性を改善することができる。この結果、非水系電解被電池の性能を無難的に向上させることができ、その工業的価値は極めて大きい。4、関節の簡単な提供

取り団は本提明を他の関節部間、第2回は本発明を他人及び比較電路×における初期の放電特性を示す回、第3回は本発明を他人及び比較電路×における保存性の放電特性を示す団、第4回は本発明を他日及び比較電路×における保存性の放電特性を示す回、第8回は本発明電路C及び比較電池2における初期のサイ

タル特性を示す個、都「国は本規明電池C及び比較電池Zにおける保存後のサイクル特性を示す頃である。

A.B.C···本提明电路、

X,Y,Z···比较霉胞、

) ···负衡。

1 ···负债集电件、

3 ···负任的。

4・・・絶縁パッキング、

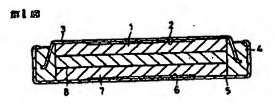
5 · · · 正極台、

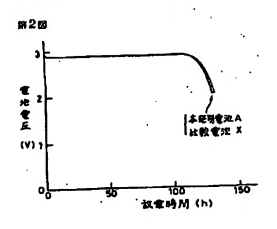
6 ...负债品电件。

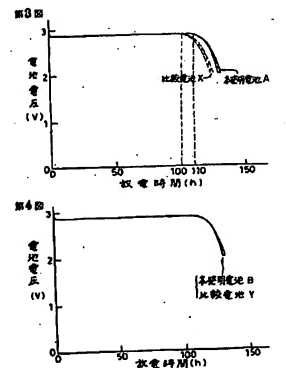
7 ···黄栎、

さいセパレータ。

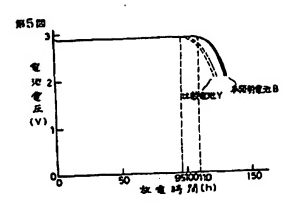
治数人 三甲电旋株式会社 代理人 升理士 哲野卓嗣(外2名)

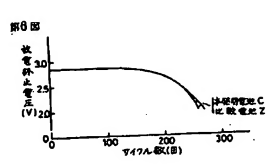


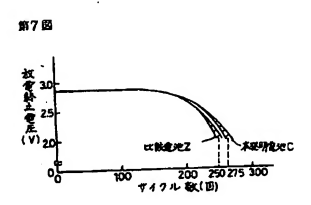




特閒平4-87156(5)







PTO 04-1843

09/928 779

Japanese Kokai Patent Application No. Hei 4[1992]-87156

NONAQUEOUS ELECTROLYTIC CELL

Seishi Yoshimura et al.

UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE WASHINGTON, D.C. FEBRUARY 2004
TRANSLATED BY THE RALPH MCELROY TRANSLATION COMPANY

JAPANESE PATENT OFFICE PATENT JOURNAL (A) KOKAI PATENT APPLICATION NO. HEI 4[1992]-87156

Int. Cl.5:

H 01 M 6/16

Sequence No. for Office Use:

8222-4K

Filing No.:

Hei 2[1990]-199519

Filing Date:

July 26, 1990

Publication Date:

March 19, 1992

No. of Claims:

1 (Total of 5 pages)

Examination Request:

Not filed

NONAQUEOUS ELECTROLYTIC CELL

[Hisuikei denkaieki denchi]

Inventors:

Seishi Yoshimura et al.

Applicant:

Sanyo Electric Co., Ltd.

[There are no amendments to this patent.]

Claim

A nonaqueous electrolytic cell, characterized by the fact that it is equipped with a negative electrode formed of lithium or a lithium alloy containing lithium, a positive electrode, a solute, and a solvent; and as the above-mentioned solvent, a solvent composed of at least one compound selected from a group comprised of vinylethylene carbonate, 2-vinyl-1,3-dioxolane, 1,2-dimethoxyethylene, divinyl ether, N-vinylimidazole, vinylamine, and vinylcyclohexane having chain type unsaturated carbon-carbon bonds.



Detailed explanation of the invention

Industrial application field

The present invention pertains to a nonaqueous electrolytic cell equipped with a negative electrode formed of lithium or a lithium alloy containing lithium, a positive electrode, a solute, and a solvent.

Prior art

Nonaqueous electrolytic cells have high energy density per unit volume and a low self-discharge rate.

On the other hand, as a solute constituting the electrolytic solution, generally, lithium perchlorate has been used; however if lithium perchlorate is used, problems exist in the low-temperature discharge characteristic of the cell, and since lithium perchlorate has a very large oxidizing power, the organic solvent is oxidized.

As a means to solve these problems, for example, as shown in Japanese Kokai Patent Application Nos. Sho 58[1983]-66264 and Sho 58[1983]-163176, there were techniques that improved the above-mentioned low-temperature discharge characteristic and suppressed the oxidation of the organic solvent by using a lithium salt containing fluorine as the solute.

However, if a lithium salt containing fluorine is used as the solute, the cell can material corrodes and the cell can material dissolved in the electrolytic solution precipitates on the surface of the negative electrode, so voltage drop, discharge capacity reduction, etc., result, so that the cell storage characteristic is degraded.

As a method to solve these problems, the present inventors previously proposed a technique lithium nitrate is added to the electrolytic solution.

Problems to be solved by the invention

Through the improvement of the solute, etc., various techniques that suppress the oxidation and corrosion of a cell can and improve the discharge characteristic and the storage characteristic have been proposed, however technical advancement for lowering the self-discharge rate has been limited.

These present inventors have discovered that the cause of self-discharge is due to reaction between the negative lithium electrode and the solvent.

In consideration of said cause, the objective of the present invention is to improve the self-discharge characteristic by using a compound having chain type unsaturated carbon-carbon bonds and that does not readily react with lithium as the solvent.

Means to solve the problems

Said means is nonaqueous electrolytic cell, characterized by the fact that it is equipped with a negative electrode formed of lithium or a lithium alloy containing lithium, a positive electrode, a solute, and a solvent; and as the above-mentioned solvent, a solvent composed of at least one compound selected from a group comprised of vinylethylene carbonate, 2-vinyl-1,3-dioxolane, 1,2-dimethoxyethylene, divinyl ether, N-vinylimidazole, vinylamine, and vinylcyclohexane having chain type unsaturated carbon-carbon bonds.

Operation

As mentioned above, with the use of a compound having chain type unsaturated carbon-carbon bonds as a solvent, the reaction of said solvent and the negative lithium electrode is greatly reduced.

Application examples

Application Example 1

Figure 1 is a cross section showing a flat type nonaqueous electrolytic primary cell of the present invention. A negative electrode 1 formed of lithium metal is pressed against the inner surface of a negative electrode current collector 2, and the negative electrode current collector 2 is fixed to the inner bottom face of a negative electrode can 3 with an approximate \neg -shaped cross section formed of a ferritic stainless steel (SUS430). The peripheral ends of the above-mentioned negative electrode can 3 are fixed to the inside of a polypropylene insulating packing 4, and a positive electrode can 5 which is formed of a stainless steel and has an approximate \neg -shaped cross section opposite that of the above-mentioned negative electrode can 3 is fixed to the outer periphery of the insulating packing 4. On the inner bottom face of the positive electrode current collector 6 is fixed, and a positive electrode 7 is fixed to the inner surface of the positive electrode current collector 6. Furthermore, a separator 8 impregnated with an electrolytic solution is inserted between the positive electrode 7 and the above-mentioned negative electrode 1.

The above-mentioned positive electrode 7 is manufactured by mixing manganese dioxide heat-treated in a temperature range of 350-430°C as active substance, a carbon powder as an electroconductive agent, and a fluororesin powder as a binder at a weight ratio of 8:10:5, pressurizing this mixture, and heat-treating it at 250-350°C.

Also, the above-mentioned negative electrode 1 is manufactured with a prescribed size by punching a lithium rolled plate.

Then, as the electrolytic solution, an electrolytic solution in which lithium trifluoromethanesulfonate (LiCF₃SO₃) as a solute is dissolved at 1 mol/L in a mixed solvent with

an equal volume of vinylethylene carbonate and 1,2-dimethoxyethane having chain type unsaturated carbon-carbon bonds.

Hereinaster, a cell assembled by housing these positive and negative electrodes 7 and 1 and the electrolytic solution in the positive and negative electrode cans 5 and 3 via the separator 8 is called a cell A of the present invention. Also, for the assembled cell the cell diameter is 20 mm, the cell thickness is 2.5 mm, and the cell capacity is 130 mAH.

Comparative Example 1

A cell was manufactured similarly to the above-mentioned Application Example 1 except for using ethylene carbonate having no chain type carbon-carbon bonds instead of the above-mentioned vinylethylene carbonate. The cell manufactured in this manner is called comparative cell X.

Test 1

In the above-mentioned cell A of the present invention and the comparative cell X, the initial discharge characteristics were investigated. The results are shown in Figures 2 and 3. Figure 2 shows discharge characteristics when the cells were discharged at a temperature of 25°C and at a load of 3 k Ω after assembling. Figure 3 shows discharge characteristics when the cells were discharged at a temperature of 25°C and a load of 3 k Ω after assembling the cells and storing them at a temperature of 60°C for 3 months (corresponding to the case where the cells are stored at room temperature for 4-5 years).

As seen from the above-mentioned Figures 2 and 3, equivalent values are shown in the initial discharge characteristics of cell A of the present invention and comparative cell X. However, in the comparison of the discharge characteristics after storing, it is clear that cell A of the present invention exhibits a high discharge voltage for a long time (a difference of about 10 h), compared with comparative cell X, and the increase of internal impedance is suppressed, even after storing for a long time period.

Also, when the above-mentioned two cells A and X were disassembled after storing for a long time period, the negative lithium electrode surface was discolored black in comparative cell X, whereas such a phenomenon was not seen in cell A of the present invention.

From these results, it is thought that the ethylene carbonate reacts with the lithium negative electrode during storage of comparative cell X, so that the discharge characteristic after storing is lowered.

On the other hand, it is thought that if vinylethylene carbonate is used as the solvent of the electrolytic solution, like cell A of the present invention, the electron-donating vinyl group

suppresses the reaction between ethylene carbonate and the negative lithium electrode, so that a decrease in the discharge characteristic after storing can be prevented.

Application Example 2

A cell was manufactured similarly to the above-mentioned Application Example 1 except for using LiPF₆ as the solute of the electrolytic solution and a mixed solvent with an equal volume of 2-vinyl-1,3-dioxolane and propylene carbonate having chain type unsaturated carbon-carbon bonds as the solvent.

The cell manufactured in this manner is called cell B of the present invention.

Comparative Example 2

A cell was manufactured similarly to the above-mentioned Application Example 2 except for using 1,3-dioxolane with no chain type unsaturated carbon-carbon bonds as the solvent instead of 2-vinyl-1,3-dioxolane.

The cell manufactured in this manner is called comparative cell Y.

Test 2

The initial discharge characteristics of the above-mentioned cell B of the present invention and comparative cell Y and the discharge characteristics after storing were investigated under conditions similar those to the above-mentioned Test 1. The results are respectively shown in Figures 4 and 5. For the above-mentioned Figures 4 and 5, the initial discharge characteristics are equivalent in both cells B and Y, however cell B of the present invention is superior to comparative cell Y (a difference of about 15 h) in the discharge characteristic after storing.

Application Example 3

In the above-mentioned Application Examples 1 and 2, the present invention has been explained for nonaqueous primary cells. Next, Application Example 3 which applies to a nonaqueous secondary cell is explained.

The structure of the nonaqueous secondary cell is the same as that of the above-mentioned flat primary cell shown in Figure 1; however the difference is the use of chargeable manganese oxide as active substance of the positive electrode 7. Also, for the electrolytic solution, the difference is the use of an electrolytic solution in which lithium trifluoromethanesulfonate as solute is dissolved at 1 mol/L in a mixed solvent with an equal volume of vinylethylene carbonate and 1,2-dimethoxyethane having chain type unsaturated carbon-carbon bonds.

The cell manufactured in this manner is called cell C of the present invention.

Comparative Example 3

A comparative cell Z was obtained similarly to cell C of the present invention except for using ethylene carbonate with no chain type unsaturated carbon-carbon bonds instead of vinylethylene carbonate of the above-mentioned Application Example 3.

Test 3

The characteristics of the above-mentioned cell C of the present invention and comparative cell Z were investigated by applying a charge and discharge cycle test. Here, the charge and discharge current was 2 mA, and the charge time was 3 h. The number of discharge cycles until the terminal voltage reached 2.0 V by repetition of charge and discharge was adopted. The results of the cycle test right after assembling the cells are shown in Figure 6, and the cycle testing results after storing at 60°C for 3 months are shown in Figure 7.

From the above-mentioned Figures 6 and 7, it is clear that though the initial cycle characteristics are equivalent in both cells C and Z, cell C of the present invention is superior to comparative cell Z (a difference of about 25 h) in the cycle characteristic after storing.

For the present invention, it was confirmed that similar effects are also exerted with 1,2-dimethoxyethylene, divinyl ether, N-vinylimidazole, vinylamine, and vinylcyclohexane in addition to the above-mentioned solvent materials.

Effect of the invention

As explained above, according to the present invention, since reaction between the solvent and the negative electrode can be suppressed during storage of the cell, the discharge characteristic after storing as well as the initial discharge characteristic is good. As a result, the performance of nonaqueous electrolytic cells can be markedly improved, so that the industrial value of the invention is very high.

Brief description of the figures

Figure 1 is a vertical section view showing a cell of the present invention. Figure 2 shows the initial discharge characteristics for cell A of the present invention and comparative cell X. Figure 3 shows the discharge characteristics after storing for cell A of the present invention and comparative cell X. Figure 4 shows the initial discharge characteristics for cell B of the present invention and comparative cell Y. Figure 5 shows the discharge characteristics after storing for cell B of the present invention and comparative cell Y. Figure 6 shows the initial cycle characteristics for cell C of the present invention and comparative cell Z. Figure 7 shows the cycle characteristics after storing for cell C of the present invention and comparative cell Z.

A, B, C	Cells of the present invention
X, Y, Z	Comparative cells
1	Negative electrode
2	Negative electrode current collector
3	Negative electrode can
4	Insulating packing
5	Positive electrode can
6	Positive electrode current collector
7	Positive electrode
8	Separator
	2

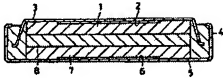
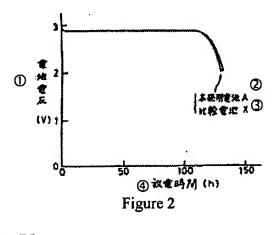
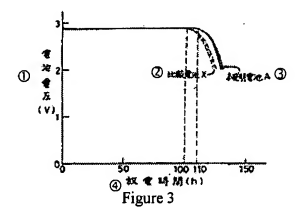


Figure 1



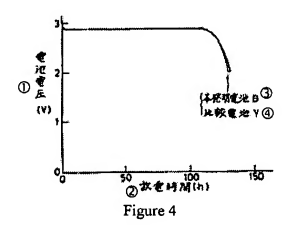
Key: 1

- Cell voltage (V)
 Cell A of the present invention
 Comparative cell X 2
- 3
- 4 Discharge time (h)



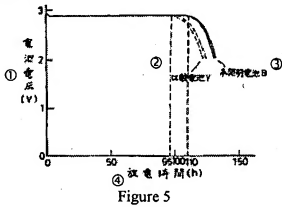
Key: 1 Cell voltage (V)

- 2 Comparative cell X
- 3 Cell A of the present invention
- 4 Discharge time (h)



Key: 1 Cell voltage (V)

- 2 Discharge time (h)
- 3 Cell B of the present invention
- 4 Comparative cell Y



Key: 1 Cell voltage (V)

- 2 Comparative cell Y
- 3 Cell B of the present invention
- 4 Discharge time (h)

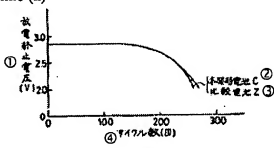


Figure 6

Key: 1 Final discharge voltage (V)

- 2 Cell C of the present invention
- 3 Comparative cell Z
- 4 Number of cycle (times)

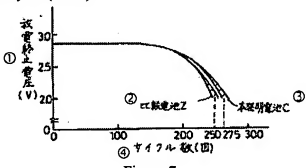


Figure 7

Key: 1 Final discharge voltage (V)

- 2 Comparative cell Z
- 3 Cell C of the present invention
- 4 Number of cycles (times)